⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭62 - 39564

庁内整理番号 母公開 昭和62年(1987)2月20日 識別記号 @Int_Cl.4 7242-4C C 07 D 207/38 7306-4C 209/34 6640-4C 307 6640-4C AED **∥ A 61 K** 審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁) ADZ

4 発明の名称

 α ーベンジリデンー γ ープチロラクトンまたは γ ープチロラクタム

誘導体

20特 顖 昭60-178357 昭60(1985)8月13日 23出

高砂市西畑3丁目8番14号 義 明 者 白 石 忠 ⑫発 加古川市加古川町河原321の2 H 善 夫 @発 明 渚 嶋 高砂市高砂町沖浜町2の63 明 秀 四発 者 布 施 佳 明石市太寺1-6-23 @発 明 者 今 井 直 博 治 神戸市須磨区高倉台8-14-10 勝 明 者 下 ⑫発 Ш 加古川市新神野8-16-1 賁 下 俊 73発 明 者 Ш 大阪市北区中之島3丁目2番4号 鐘淵化学工菜株式会社 人 ①出 顖

直一 弁理士 浅野 の代理 人

明

αーペンジリデン・ァーブチ 1. 発明の名称 ロラクトンまたはァーブチロ ラクタム誘導体

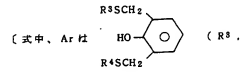
2. 特許請求の範囲

下記の一般式(1)で表わされるα - ベンジリ デン-ァープチロラクトンまたはァーブチロ ラクタムおよびその造塩可能なものの塩。

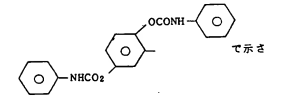
$$Ar - CH = X$$

$$O$$

$$Y$$
(1)



R4は C1~C4 のアルキル基を示す)または

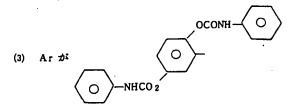


れる置換フェニル基を表わし、 X は 一(CH2)2



は酸素原子または N H を表わす。 〕 R 8 SCH 2

に同じ)で表わされる置換フェニル基である 特許請求の範囲第1項記載のαーペンジリデ ンーァーブチロラクトンまたはァーブチロラ クタム誘導体およびその造塩可能なものの塩。



で表わされる置換フェニル基である特許請求 の範囲第1項記載のαーペンジリデン-ァー ブチロラクトンまたはァーブチロラクタム誘 導体。

物の塩としては本発明の化合物と塩基から造塩可能な任意のものが対象となる。具体的には例えば(1)金属塩、特にアルカリ金属、アルカリ土類金属、アルミニウムとの塩、(2)アンモニウム塩、(3)アミンは、特にメチルアミン、エチルアミン、ジェチルアミン、トリエチルアミン、ピロリジン、モルホリン、ヘキサメチレンイミン、ロリジン等との塩がある。これらの塩を抗菌和またはチロシンキナーゼ阻容剤として使用する場合には生理的に許容されるものを選ぶべきである。

本発明による化合物の代表例をあげれば表 1 の 様になる。

似下余白)

灵

1

					<u> </u>			来	分	₽£	
化合物	Ar	x	Y	分子式(分子量)	点 越 (3*)	С		Н		N	
番 号						突験値	理論値	突岭位	现論值	突験位	理論值
I	CH 8 SCH 2 HO-CH 8 SCH 2	-CH2-CH2-	NH	C ₁₅ H ₁₉ NO ₂ S ₂ 8 0 9.4 5	189-192	5 8.5 8	5 8.2 2	6.25	6.19	4.3 1	4.5 3
I	CH & S CH 2 HO CH & S CH 2	\bigcirc	NH	C 19H 19NO2S2	141-148	6 4.1 3	6 3.8 4	5.2 1	5.8 6	3.6 8	3.9 2
	OCONH-O	-СН2-СН2-	0	C 25H 20N 2O 6	165-165.5	6 7.2 8	6 7.5 6	4.4 8	4.5 4	6.4 8	6.3 0

本発明の一般式(1)で表わされる化合物を合成する方法には次の様なものが挙げられる。例えば、

(a) 一般式(1)

$$Ar - CH = X$$
 (1)

(Ar, X, Yは、いづれも前記に同じ)
で表わされる化合物は、O. Ister らの方法
{ヘルペテイカ・キミカ・アクタ(Helv、Chim.
Acta), 40, 1242(1957)}, G.A. Howie
らの方法 {ジヤーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(J. Med. Chem.) 17, 840
(1974)}, H. Wamhoff らの方法 {シンセシス(Synthesis), 831(1976)}等に従つて、一般式(2)

(Ar は前記に同じ)で表わされるペンズアル デヒドと、一般式(3)

キル基を示す)で表わされるアシル基、またはトリアルキルシリル基を示す》で示されるか、または

る置換フエニル基を表わす〕 で表わされるペンズアルデヒド類と、式(5)

 $\{X$ は前記に同じ、Zは酸素原子またはNH, NH(COR^7)(R^7 は水素または $C_1\sim C_4$ のアルキル基を示す)を示す)で表わされる化合物とを無触媒下に、或は酸または塩基を触媒として縮合することにより合成することができる。

触媒として用いる酸としては硫酸、ペンゼンスルホン酸、p~トルエンスルホン酸等のプロトン

(ととでAryはアリール基、X,Yは前記に同じ)で表わされるイリドとを反応させる事により合成することができる。本合成法は、いわゆるウイッティヒ反応を用いるものであるが、上記一般式(2)と反応させるイリドとしては上記の一般式(3)で表わされる化合物以外にトリアルキルホスフィン、トリアリールアルシンから誘導されるイリドも同様用いる事ができる。

(b)前述の一般式(1)で表わされる化合物は、H. Zimmerらの方法(ジャーナル・オブ・オルガニック・ケミストリー(J.Org. Chem.)24.28(1959);ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー(J.Het.Chem.)2.171(1965)}等に従つて、一般式(4)

記に同じ、 R^5 は $C_1 \sim C_8$ のアルキル基、ペンジル基、 COR^6 (R^6 は水素または $C_1 \sim C_8$ のアル

酸類、三フツ化ホウ素等のルイス酸類を挙げると とができる。触媒として用いることができる塩基 としてはモノエタノールアミン、ピリジン、1.8 - アザピシクロ〔5.4.0〕ウンデカ- 7 - エン等 の有機塩基;酢酸ナトリウム、水酸化カリウム等 のアルカリ金属水酸化物;リチウムジイソプロピ ルアミド等のアルカリ金属アミド;ナトリウムメ チラート、ナトリウムエチラート等のアルカリ金 属アルコラート;水素化ナトリウム、水素化カリ ウム等のアルカリ金属水素化物が挙げられる。無 触媒下或は使用した触媒によりR5のアルキル基、 ペンジル基、アシル基またはトリアルキルシリル 基が反応生成物内に残つている場合には、とれら R5を脱離する事により目的物を得る事ができる。 R5の脱離法としては、R5がアルキル基である場合 には、塩化アルミニウム等のハロゲン化アルミニ ウム、三臭化ホウ素、臭化水素等のハロゲン化水 素等の酸を用いる開裂法、あるいはその他のエー テル開裂法がある。またR5がペンジル基である場 合には、前述のエーテル関裂法に加えてパラジウ

(4) Xが+CH2寸: で表わされるか、又は〈 C

で表わされる特許請求の範囲第 1 項記載の α - ペンジリデン・アーブチロラクトンまたはアーブチロラクタム誘導体およびその造塩可能なものの塩。

- (5) Υが酸素原子で表わされる特許請求の範囲 第1項記載のαーペンジリデンーァーブチロ ラクトン誘導体およびその造塩可能なものの 塩。
- (6) YがNHで表わされる特許請求の範囲第1 項記載のαーベンジリデンーァーブチロラク タム誘導体およびその造塩可能なものの塩。
- (7) 式

で表わされる特許請求の範囲第 1 項 , 第 2 項 , 第 4 項または第 6 項記載のα - ペンジリデン - アーブチロラクタム誘導体及びその塩。

て有用なα-ペンジリデン- r-ブチロラクトンまたは r-ブチロラクタム誘導体並びにその造塩可能なものの塩及びこれを有効成分とする抗菌剤並びにチロシンキナーゼ阻害剤に関するものである。

(従来の技術)

本発明による化合物は文献未記 畝の新規化合物 であり本発明者らにより初めて合成されたもので ある。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明者らは、本発明による新規α-ベンジリデン- r - ブチロラクトンまたは r - ブチロラクタム誘導体が、多く有機化合物の中間体として有用であり、かつそれ自体が抗菌作用並びにチロシンキナーゼ阻害作用を有することを見出し、本発明を完成した。

(問題点を解決するための手段及び作用効果)本発明による新規化合物は下記の一般式(1)で表わされるαーベンジリデン・ァーブチロラクトンまたはァーブチロラクタム誘導体およびその適塩

1寸所唱 62=39364. (4

で表わされる特許請求の範囲第1項,第2項。 第4項または第6項記載のα-ペンジリデン - r - ブチロラクタム誘導体及びその塩。

(9) 式

$$\begin{array}{c} OCONH - \\ \hline \\ O - NHCO_2 \end{array}$$

で表わされる特許請求の範囲第1項,第3項, 第4項または第5項記載のα-ベンジリデン - r - ブチロラクトン誘導体。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、抗菌作用及びチロシンキナーゼ阻害 作用を有し、また多くの有機化合物の中間体とし

可能なものの塩である。

$$Ar - CH = X$$
 (1)

C4 のアルキル基を示す)または

置換フェニル基を表わし、Xは一(CH2)2一を表わすか、またはOを表わし、Yは酸素原子またはNHを表わす。)

本発明による一般式(1)で表わされる化合物のうち、フェノール性水酸基をもつ化合物は塩基と塩を形成することが可能であり、本発明による化合

トンまたは r - ブチロラクタム誘導体及びその逸 塩可能 なものの塩は、抗菌剤並びにチロシンキナ - ゼ阻害剤として有効である。

化合物 I の抗菌活性をペーパーデイスク法で和定した。即ち各散生物 10⁵ 個/ II を接種した、ユラー・ヒントン・アガー平板培地を調製し、その上に化合物 I のエタノール溶液(10 m M)をで20 時間培養し、形成された生育阻止円の径を利用といる。その結果バチラス・サブチリス PCI 219 に対し14 III、スタフイロコッカス・アウレスに対し15 III、キャンデイダ・アルビキマンに対し12 IIIの阻止円を示し、本発明によるとい対し12 IIIの阻止円を示し、本発明によるもがはグラム陽性菌及び酵母に対して有用である事がわかつた。

チロシンキナーゼは発癌機構に関与していると とが知られており、チロシンキナーゼ阻害剤は制 癌剤あるいは発癌防止剤として有用である可能性 を示唆している。本発明の化合物によるチロシン キナーゼ阻害作用はS.Cohen らのチロシンキナ

ンキュペーションした。次いで(ァー5型引 JATP(3000 Ci / mmo i . 0.1 μCi)を添加し、最終70μℓとし、更に0℃で15分間インキュペーション後、反応液50μℓをワットマン3 MM炉紙に染みこませた後、直ちに10 メトリクロロ酢酸ー10mMピロリン酸ナトリウム水溶液で反応を存止した。炉紙を同液で充分に洗浄し、次いでエタノールで洗浄後、乾燥し、液体シンチレーション・カウンターを用いて炉紙に残存する放射能を呼にした。同時に対照として、EGFを添加しない反応を行い同様の御定を行い各B, C及びDとした。

チロシンキナーゼ阻害率は下記の式により求め た。

阻害率(多)=(1.
$$-\frac{A-B}{C-D}$$
)×100

表 2 に本発明による化合物のチロシンキナーゼ 阻害作用を示す。 この結果から本発明による化合 物はチロシンキナーゼを強く阻害する事が分る。

Eト癌細胞由来樹立株 A - 4 3 1 を牛胎児血清 1 0 考ストレプトマイシン(5 0 μg/zl)、ペニシリンG(5 0 国際単位/zl)及びカナマイシン(5 0 μg/zl)を含有するダルペッコ変法イーグル培地(日水製薬㈱〕中、3 7℃ 5 % CO2条件下で培養した。得られた細胞を上記のS.Cohenらの方法に単じて処理し、上皮細胞増殖因子受容体-チロシンキナーゼ複合体を含有する膜標品(以下、膜標品と略記する)を得た。この膜標品を可容化することなく以下の測定に用いた。

N-2-ハイドロキシエチルピペラジノーN'-2-エタンスルホン酸緩衝液(20mM,pH7.4),MnCl2(1mM),牛血清アルブミン(7.5 μg). 膜標品(蛋白として10μg)にジメチルスルホキシドに溶解した試料を加え、0℃で5分間インキュペーション後、上皮細胞増殖因子(以下、EGFと略記する)100ngを加え、0℃で15分間イ

表 2

化合物	渡度 (μM)	阻害率(%)
1.	100	9 8
•	100	100
I	100	9 0

急性毒性

調剤なよび投与量

本発明による抗菌剤またはチロシンキナーデ阻 害剤としては経口経験または非経口的投与による

特開昭62-39564(プ)

製剤のいずれをも選ぶことができる。具体的製剤 としては錠剤、カプセル剤、細粒剤、シロツプ剤、 坐薬、軟膏剤、注射剤等を挙げる事ができる。本 発明による抗菌剤またはチロシンキナーゼ阻害剤 の製剤の担体としては、経口、経腸、その他非経 口的に投与するために適した有機または無機の固 体または液体の、通常は不活性な薬学的担体材料 が用いられる。具体的には、例えば結晶性セルロ - ス、ゼラチン、乳糖、澱粉、ステアリン酸マグ ネシウム、タルク、植物性および動物性脂肪およ び油、ガム、ポリアルキレングリコールがある。 製剤中の担体に対する本発明抗菌剤またはチロシ ンキナーゼ阻害剤の割合は 0.2~100%の間で変 化させることができる。又、本発明による抗菌剤 またはチロシンキナーゼ阻害剤は、これと両立性 の他の抗菌剤またはチロシンキナーゼ阻害剤その 他の医薬を含むことができる。この場合、本発明 の抗菌剤またはチロシンキナーゼ阻害剤がその製 剤中の主成分でなくてもよいことはいうまでもな v.

セチル-2-ピロリドン1.918とを乾燥THF 15 Nに容解したものを、氷浴上で撹拌しながら 加え、ゆつくり室温まで昇温後、4時間反応させ た。反応終了後、冷却した反応液にメタノール5 Nを加え、この混合物を冷水80 Nに注ぎ入れた。 これを6 N硫酸でpH2に調整し、クロロホルム 30 Nで4回抽出した。抽出液を硫酸マグネンウムで乾燥後溶媒を減圧留去した。残渣に酢酸エチルを加え、晶析を行ない目的とする化合物|を1.1884

実施例2 化合物 ▮の合成

3.5 - ジメチルチオメチルー4 - ヒドロキシベンズアルデヒド3.6 4 8 とオキシインドール2.00 8 とをエタノール8 0 配に溶解し、エタノールアミン0.2 配を加え、撹拌しながら1 6時間加熱還流した。室温に冷却後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルを担体とし、クロロホルムを溶出液とするカラムクロマトグラフィーにより精製した。目的物質を含む画分を集めて溶媒を留去し、残渣に酢酸エチルを加えて晶析を行ない目的とする化

本発明による抗菌剤またはチロシンキナーゼ阻害剤は一般に所望の作用が副作用を伴うことなく達成される投与量で投与される。その具体的な値は医師の判断で決定されるべきであるが、一般に成人1日当り109 \sim 10g、好ましくは209 \sim 5g程度で投与されるのが普通であろう。なか、本発明の抗菌剤またはチロシンキナーゼ阻害剤は有効成分として19 \sim 5g、好ましくは39 \sim 1g0単位の薬学的製剤として投与することができる。

(実施例)

次に本発明化合物の製造例を挙げて本発明を具体的に説明するが、とれらの実施例は本発明を制限するものではない。

実施例1 化合物 【の合成

水素化ナトリウム(油性、含有量 6 0 %)1.80 g に窒素下、乾燥テトラヒドロフラン(THF) 1 5 mlを加え懸濁し、この懸濁液に 4 - ターシャリーブチルジメチルシリルオキシー 3.5 - ジメチルチオメチルペンズアルアヒド 5.3 5 g と 1 - ア

合物 1 を 3.0 4 8 得た。

実施例3 化合物置の合成

α-(2.5-ジヒドロキシペンジリデン)- τ-プチロラクトン 1.9 9 8 をジオキサン 1 0 0 ml 化圏 濁し、ピリジン 5 滴を加えた後、フェニルイソシアナート 3.3 2 8 をジオキサン 3 0 ml に溶解した溶液を加え、7時間加熱還流した。冷却後、反応混合液に水を加えた後、エーテルにて抽出した。エーテルを留去した後、残渣をエタノールより晶析し、化合物 ■を 1.3 5 8 得た。

特 許 出 顯 人 鐘 爛化学工業株式会社 代理人 井理士 洩 野 真 一

特開昭62-39564(8)

手統補正書(#茶)

昭和61年3月29日

特許庁長官 字質道郎 殿

1. 事件の表示

3

昭和60年 3年 計 田 # 178357 #

3. 船正をする者

特許出顧人

事件との関係

大阪市北区中之岛三丁目2番4号

7 1 # +

元""A(A条)(094)鐘鷹化学工業株式会社

代表者 新納武人

4. 代 理 人

住 所

〒550 大阪市西区京町銀1丁目13番2号 路駅ビル5階

氏名 (698年) 弁型士 浅野 页 一

- 5. 補正命令の日付
- 6. 補正により増加する発明の数
- 7. 補正の対象 明细等。祭明4詳細及説明4個 信許庁

8 補正の内容 明知書を引張上述引張。 8 補正の内容 明知書を引張上述引張。 73

F. 同17頁10行~/2纤.

「バチラス・サブチリス」の次に

「(Bacillus subtilis)」を加入する。 「スタフイロコツカス・アウレウス」の次 に「(Staphylococcus aureus)」を加 入する。

「キャンディダ・アルビキャンス」の次に 「(Candida albicans)」を加入する。

チ. 同17頁14行

「有用」を「有効」に訂正する。

- (1) 発明の詳細な説明の欄の補正
- 4. 明細書12頁3~4行

「1,8-アザビシクロ」を「1,8-ジアザ ビシクロ」に訂正する。

口、 同14 頁末行

「で表わされる化合物は」の次に「次の様 な方法により合成される。即ち」を加入す る。

ハ. 岡15頁下から4行

「 を用い、 反応及び R⁸, R⁹ 」を「 を用い 反応し、次いで R⁸, R⁹ 」に訂正する。

二. 同16頁7~8行

「 反応させる事により得られる 」を 「 反応 させる方法である 」 に訂正する。

ホ. 同16頁8行

「触媒としている酸」を「触媒として用いる酸」に打正する。

へ. 同17頁8行

「ペーパーデイスク」の次に「(8 mm)」 を加入する。